SEPARATION OF NUCLEIC ACID CONTAINING MISMATCHED PORTION AND REAGENT THEREFOR

Publication number: JP10257900
Publication date: 1998-09-29

Inventor:

ARAKAWA MIGAKU; KAMIMURA HIDEKI; KAWAKAMI

FUMIKIYO; KAWAMURA YOSHIHISA; KURAMITSU

SHIGENORI

Applicant:

TOYO BOSEKI

Classification:

- international:

G01N33/53; C07H21/02; C07H21/04; C12N15/09; C12Q1/68; G01N33/566; G01N33/53; C07H21/00; C12N15/09; C12Q1/68; G01N33/566; (IPC1-7): C12Q1/68; C07H21/02; C07H21/04; C12N15/09;

G01N33/53; G01N33/566

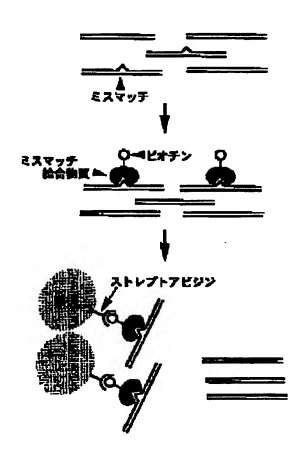
- european:

Application number: JP19960337026 19961217 Priority number(s): JP19960337026 19961217

Report a data error here

Abstract of JP10257900

PROBLEM TO BE SOLVED: To separate a nucleic acid having a mismatched portion by bringing a substance capable of binding to the mismatched portion of the two-strand nucleic acid bound to a catchable substance into contact with a two-strand nucleic acid group and subsequently binding the catchable substance bound to the bound two-strand nucleic acid to a solid phase substance. SOLUTION: This meted for separating a nucleic acid having a mismatched portion comprises bringing a substance (e.g. a Mut S protein originating from Thermus thermophilus) capable of specifically binding to the mismatched portion of a two-strand nucleic acid bound to a catchable substance such as biotin, avidin, digoxigenin or digoxigeninresistant antibody into contact with a twostrand nucleic acid group comprising twostrand DNAs, two-strand RNAs or DNA/RNA hybrids to bind the substance capable of specifically binding to the mismatched portion of the two-strand nucleic acid to a mismatched portion-containing two-strand nucleic acid among the two-strand nucleic acid group, and subsequently binding the catchable substance of the bound nucleic acid with a solid phase substance, such as avidin, biotin or a Mut Sresistant antibody capable of catching the substance, thereby enabling to separate the nucleic acid containing the mismatched portion from the two-strand nucleic acid group.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-257900

(43)公開日 平成10年(1998) 9月29日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	•	ΡI								
C12Q	1/68			C 1 2	Q	1/68	3				Α	
C07H	21/02			C 0 7	Ή	21/02	2					
	21/04					21/04	Į.				В	
C12N	15/09	ZNA		G 0 1	33/53	33/53			M			
G01N	33/53										U	
			客查請求	未請求	於簡	残の野	太19	OL	(全	9	頁)	最終質に続く
(21) 出願番号		特願平8-337026		(71) }	出願人		0003		A 41			
								陵株式				
(22)出願日		平成8年(1996)12月17日		大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号 (72)発明者 荒川 琢								
				(72) 5	是明) :			•••		
								教賀市				
				(数賀パ	1 4	가ን	CHIP	
				(72) 5	꾠明	• •	村:		_4.955			
								数實市		-		
								教賀パ	1 সা	ਮੈਂ)	化外内	
				(72) 3	発明		上:					
								敦賀市		-		
						式	会社	教質パ	イオ	म 🤊	尼所内	1
												最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ミスマッチを含む核酸を分離する方法およびそのための試薬

(57)【要約】 (修正有)

【課題】2本鎖DNA集団中に含まれるミスマッチを含む2本鎖DNAを分離する方法及び該方法に使用する試薬の提供。

【解決手段】2本鎮核酸集団に、捕捉可能な物質、例えばピオチンを結合した2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結合する物質、例えばサーマス・サーモフィラス(The mus thermophilus)由来のMutS蛋白質を接触させ、ミスマッチを含む2本鎖核酸と結合させ、該結合した物質を、捕捉可能な物質と結合し得る物質、例えばストレブトアビジンを結合した固相担体と反応させ、該核酸集団からミスマッチを含む核酸を分離することを特徴とするミスマッチを含む核酸を分離する方法及びそのための試薬。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 2本鎖核酸集団 (A) に、捕捉可能な物 質(B)を結合した2本鎖核酸のミスマッチに特異的に 結合する物質(C)を接触させ、酸2本鎖核酸のミスマ ッチに特異的に結合する物質(C)と2本鎖核酸集団

(A)中のミスマッチを含む2本鎖核酸(D)を結合さ せ、該結合した物質(E)の捕捉可能な物質(B)を、 該物質(B)を捕捉しうる固相化した物質(F)と結合 させ、2本鎖核酸集団(A)からミスマッチを含む核酸 酸を分離する方法。

【請求項2】 2本鎖核酸集団(A)が、2本鎖DN A、2本鎖RNAまたはDNA/RNAハイブリッドで ある請求項1記載の方法。

【請求項3】 捕捉可能な物質(B)がピオチン、アピ ジン、ジゴキシゲニンまたは抗ジゴキシゲニン抗体であ る請求項1記載の方法。

【請求項4】 捕捉可能な物質(B)を捕捉しうる固相 化した物質(F)が、固相に結合したアビジン、ビオチ ン、抗ジゴキシゲニン抗体、ジゴキシゲニンまたは抗M 20 u t S抗体である請求項1記載の方法。

【請求項5】 固相が有機高分子材料、無機高分子材料 または磁性化された、これらの物質である請求項4記載 の方法。

【請求項6】 2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結合 する物質(C)が、高度好熱菌由来のDNA修復に関与 する蛋白質、大腸菌由来のDNA修復に関与する蛋白 質、枯草菌由来のDNA修復に関与する蛋白質またはヒ ト由来のDNA修復に関与する蛋白質である請求項1記 載の方法。

【請求項7】 2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結合 する物質(C)が、高度好熱菌由来のDNA修復に関与 する蛋白質である請求項1記載の方法。

【請求項8】 2本鎖DNAのミスマッチに特異的に結 合する物質(C)が、サーマス・サーモフィラス(Therm us thermophilus)由来のMu t S蛋白質である請求項 1 記載の方法。

【請求項9】 2本鎖DNA集団に、ビオチンが結合し た2本鎖DNAのミスマッチに特異的に結合する物質を 接触させ、該物質と2本鎖DNA集団中のミスマッチを 40 含む2本鎖DNAを結合させ、該結合した物質のビオチ ンを固相化したアビジン類と結合させ、該2本鎖DNA 集団からミスマッチを含むDNAを分離することを特徴 とするミスマッチを含むDNAを分離する方法。

【請求項10】 核酸増幅反応の任意のサイクル終了後 に得られる2本鎖DNA集団に、ビオチン化した高度好 熱菌由来のMu t S蛋白質を接触させて、眩蛋白質とミ スマッチを含む2本鎖DNAを結合させ、次いで、DN A増幅反応の任意のサイクルにおけるプライマーと鋳型 のアニーリングまたはブライマーの伸長反応またはその 50 ドを取り込む挿入(ミスインコーポレーション)、欠

両方を行い、それらの終了後、結合した前記物質のビオ チンを固相化したアビジン類と結合させ、酸2本鎖DN A集団からミスマッチを含むDNAを分離することを特

徴とするミスマッチを含む DNAを分離する方法。

【請求項11】 核酸増幅反応が、PCR、NASB A、鎖置換増幅および3SRよりなる群から選択される 反応である請求項10記載の方法。

【請求項12】 捕捉可能な物質(B)を結合した2本 鎖核酸のミスマッチに特異的に結合する物質(C)およ (D)を分離することを特徴とするミスマッチを含む核 10 び該捕捉可能な物質(B)を捕捉しうる固相化した物質 (F)を含むことを特徴とするミスマッチを含む核酸を 分離するための試薬。

> 【請求項13】 捕捉可能な物質(B)がピオチン、ア ビジン、ジゴキシゲニンまたは抗ジゴキシゲニン抗体で ある請求項12記載の試薬。

> 【請求項14】 捕捉可能な物質(B)を捕捉しうる固 相化した物質(F)が、固相に結合したアビジン、ビオ チン、抗ジゴキシゲニン抗体、ジゴキシゲニンまたは抗 MutS抗体である請求項12記載の試薬。

【請求項15】 固相が有機高分子材料、無機高分子材 料または磁性化された、これらの物質である請求項12 記載の試薬。

【請求項16】 2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結 合する物質(C)が、高度好熱菌由来のDNA修復に関 与する蛋白質、大腸菌由来のDNA修復に関与する蛋白 質、枯草菌由来のDNA修復に関与する蛋白質またはヒ ト由来のDNA修復に関与する蛋白質である請求項12 記載の試薬。

【請求項17】 2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結 30 合する物質 (C) が、高度好熱菌由来のDNA修復に関 与する蛋白質である請求項12記載の試薬。

【請求項18】 2本鎖DNAのミスマッチに特異的に 結合する物質(C)が、サーマス・サーモフィラス(The rmus thermophilus)由来のMu t S蛋白質である請求項 12記載の試薬。

【請求項19】 ビオチン化した2本鎖DNAのミスマ ッチに特異的に結合する物質および固相化したアビジン 類を含むことを特徴とするミスマッチを含むDNAを分 離するための試薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は2本鎖核酸、特に2 本鎖DNA集団中に含まれるミスマッチを含む2本鎖D NAを分離する方法および該方法に使用する試薬に関す る。

[0002]

【従来の技術】DNAポリメラーゼが鋳型鎖相補的にD NAを合成していく際に、ある頻度で複製の誤りを起と すことが知られている。これらは、間違ったヌクレオチ 失、付加からなる。DNA増幅反応によく用いられるpollファミリーに関するDNAポリメラーゼにおける、これらの複製の誤りの頻度がMathurらによって測定されたことが開示される(Gene 108, 1-6,1991)。これによれば、Taq DNAポリメラーゼを用いて約100,000塩基対を合成する度に、1.4~2.5回の割合で複製の誤りが起こることが示されている。また、3'-5' エキソヌクレアーゼ活性(ブルーフリーディング活性)をもつDNAポリメラーゼ、例えば、Pfu DNAポリメラーゼでは、これよりも頻度が低く、約1,000,000塩基対を合成する度に、1.2~2.0回の割合で複製の誤りが起こるとされている。

【0003】これらのDNAポリメラーゼを用いて、D NA増幅反応を行った場合、複製の誤りが起とった断片 を鋳型として、さらに増幅が進むため、得られた増幅産 物には鋳型とは異なる配列を持つ断片が多数存在すると とになる。従って、これらのDNAポリメラーゼを用い て増幅反応を行い、得られた遺伝子断片を取得し解析し ようとする場合、その信頼性が常に問題となっていた。 【0004】Wagnerらはグルコカイネースのエクソン3 20 領域の増幅反応を行い、得られたDNA断片を変性し、 再結合して、鋳型とは異なる配列をもつ断片にミスマッ チを形成させ、固相化した大腸菌由来のミスマッチDN A結合蛋白質、Mu t Sを用いて、それを分離する方法 を提案した(WO 95/12689)。しかしながら、この方法で は大腸菌由来のMu t Sを固相支持担体に結合させると いう煩雑な工程を必要とする。また、固相上でミスマッ チDNA結合反応を行うため、少量のサンブルを用いる 場合、反応液の回収効率が悪く不向きである。さらに大 反応中の温度では使えないうえに保存が難しいという間 題点を抱えていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】そこで、2本鎖核酸、 特にDNAの集団からミスマッチを持つ核酸断片を分離 する簡便な方法の開発が望まれていた。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは種々鋭意検討した結果、捕捉可能な物質、例えばピオチンと結合した2本鎖DNAのミスマッチに特異的に結合する物質を用いることによって、2本鎖DNA築団からミスマッチ配列を含む断片を簡便に分離できる方法を襟築した。さらに、2本鎖DNAのミスマッチに特異的に結合する物質として、高度好熱菌由来の2本鎖DNAのミスマッチに特異的に結合するMutS蛋白質を用いることによって、高温のDNA増幅反応液中で2本鎖DNA祭団からミスマッチ配列を含むDNA断片を簡便に分離できる方法を見い出し本発明に到達した。

【0007】すなわち本発明は2本鎖核酸集団(A) たりの表面積を大きくし、かつハイブリッド形成に適当に、捕捉可能な物質(B)を結合した2本鎖核酸のミス 50 な条件下で固相が均一に分散する状態を保つことによっ

マッチに特異的に結合する物質(C)を接触させ、該2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結合する物質(C)と2本鎖核酸集団(A)中のミスマッチを含む2本鎖核酸(D)を結合させ、該結合した物質(E)の捕捉可能な物質(B)を、該物質(B)を捕捉しうる固相化した物質(F)と結合させ、該核酸集団(A)からミスマッチを含む核酸(D)を分離することを特徴とするミスマッチを含む核酸を分離する方法である。

【0008】また、本発明は捕捉可能な物質(B)を結合した2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結合する物質(C)および骸物質(B)を捕捉しうる固相化した物質(F)を含むことを特徴とするミスマッチを含むDNAを分離するための試薬キットである。

[0009]

【発明の実施態様】本発明において、2本鎖核酸集団 (A)とは2本鎖DNA、2本鎖RNAまたはDNA/RNAハイブリッドなどがあり、ミスマッチ配列を含む 核酸断片を含む。本発明において、ミスマッチ配列を含む核酸(D)とはG-C、A-T以外の塩基対が含まれるもの、あるいは5塩基対以内の相補鎖をもたない部分 (ループ構造)が含まれるものをいう。

【0010】本発明において、捕捉可能な物質(B)としては、例えばピオチン、アビジン、ジゴキシゲニンまたは抗ジゴキシゲニン抗体などが挙げられる。また、該捕捉可能な物質(B)を捕捉しうる物質(F)としては、ピオチンではアビジン、アビジンではピオチン、ジゴキシゲニンでは抗ジゴキシゲニン抗体、抗ジゴキシゲニン抗体ではジゴキシゲニンまたはMutSでは抗MutS抗体が挙げられる。アビジンとしてはストレプトアビジンなども使用できる。該捕捉しうる物質(F)は担体に結合されて固相化されている。

【0011】本発明において使用する担体としては、水 不溶性有機高分子材料、例えば多孔質シリカ、多孔質ガ ラス、珪藻土、セライトなどの珪粲含有物質、ニトロセ ルロース、ヒドロキシアパタイト、アガロース、デキス トラン、セルロース、カルボキシメチルセルロースなど の多糖類の架橋体やメチル化アルブミン、ゼラチン、コ ラーゲン、カゼインなどのタンパク質の架橋体などが例 示される。また、ポリスチレン、ポリ (メタ) アクリレ ート、ポリビニルアルコール、ポリアクリロニトリルま たはこれらの共重合体なども例示される。また、水不溶 性無极高分子材料、例えば酸化アルミニウム、酸化チタ ンなどがある。固相としては、その形状は粒子、膜、フ ィルターなどがある。固相としては粒子が特に好まし く、その表面は多孔質または非多孔質であってもよい。 粒子の平均的な粒径は、遠心分離などの簡便な操作で粒 子を回収するために、 0. 01 μ m以上、好ましくは 0.05 µm以上である。一方、粒子の単位沈降体積当 たりの表面積を大きくし、かつハイブリッド形成に適当 て、高いハイブリッド形成効率を達成するためには、2 0 μ m以下、好ましくは10 μ m以下である。磁性化さ れた固相としては、磁性酸化鉄のビーズ、磁性酸化鉄の 微粉砕粒子を表面に有する単分散、超常磁性粒子(特表 平4-501959) 、重合性シラン被膜によって覆われた超常 磁性酸化鉄を有する磁気応答粒子 (特公平7-6986) 、有 機ポリマー中に封入された微粉末状の磁化可能な粒子な どが例示される。磁性化された固相は、固体および液体 の分離を磁力を利用して簡単に行うことができる。

【0012】本発明において使用する2本鎖核酸のミス マッチに特異的に結合する物質(C)とは、ミスマッチ を含む核酸、特にDNAを認識し、かつ結合する蛋白質 であり、ミスマッチ結合蛋白質(MutS蛋白質)と称 する。このMutS蛋白質としては、E.coliミスマッチ 修復系の成分などが確認されている。また、サルモネラ ・チフムリウム (Salmonella typhimurim)のMutS. ストレプトコッカス・ニューモニア(Streptococcus pne umoniae)のhexAなどを含む他の微生物由来のものも 知られている。さらに、高度好熱菌、例えばサーマス・ サーモフィラス (Thermus thermophilus)由来のMutS 蛋白質がある。該蛋白質は、本発明者らによってクロー ニングされ、大量発現に成功しており、その性質が解析 され、60°CにおいてもミスマッチDNA結合能が保持さ れており、熱安定性に優れる(Nucleic Acids Research 24, 640-647 (1996)) .

【0013】高度好熱菌、サーマス・サーモフィラス(T hermus thermophilus)由来のMu t S蛋白質が熱安定性 に優れることは、以下の点で大きな効果をもたらす。す なわち、従来より使用されていた大腸菌由来のMuts 蛋白質は、特に不安定で−80℃で保存しなければなら ない。また、上記のミスマッチを含むDNAを分離する ために、固相化あるいはピオチン化する場合などは回収 率が悪いことが予想される。これに対し、高度好熱菌、 サーマス・サーモフィラス (Thermus thermophilus)由来 のMutS蛋白質は4℃で6ヶ月以上安定で、かつ間相 化あるいはビオチン化する場合などでも回収率が良い。 【0014】さらには、高度好熱菌、サーマス・サーモ フィラス(Thermus thermophilus)由来のMu t S蛋白質 は60℃でもミスマッチDNA結合能が保持されている ため、増幅反応中の高温下でも作用させることが可能と なる。DNA増幅反応の任意のサイクルにおけるプライ マーと鋳型のアニーリング、またはプライマーの伸長反 応、またはその両方の反応を行い、それらの反応終了 後、捕捉可能な物質、例えばピオチンを固相化した、捕 捉可能な物質と結合し得る物質、例えばストレプトアビ ジンと結合させ、増幅中のDNA集団からミスマッチを 含むDNAを分離することができる。

【0015】精製されたMutS蛋白質はミスマッチ結 合対の塩基を含むDNAと結合するが、ミスマッチを有 しないDNAまたは1本鎖DNAとは結合しない。この 50 れるべき2本鎖DNA集団(A)はどのような由来のも

MutS-DNAの相互作用は、DNAの分解(degrada tion) や変性(modification)を生じえない。

【0016】本発明ではミスマッチを含むDNA断片の 分離をさらに簡便に行うために、Mu t S 蛋白質を捕捉 可能な物質、例えばビオチンと結合する。これにより液 相中でミスマッチを含む核酸を該Mus蛋白質と結合し た後、結合した物質のビオチンを固相化されたストレプ トアビジンと結合させ、ミスマッチを含む核酸を液相か ら分離することができる。

【0017】MutS蛋白質と捕捉可能な物質、例えば ビオチンとの結合は、以下のように簡単に行うことがで きる。例えばビオチンアミドカブロエートーN-ヒドロ キシサルフォスクシニミドエステル(BAC-SulfoNHS)を用 いて、室温でMus蛋白質と30分間反応するだけで、 容易にピオチン結合Mus蛋白質を合成することができ る。MutS蛋白質1分子あたりのピオチン分子の結合 数は、好ましくは1から3分子である。とれは反応時の Mu t S蛋白質とBAC-SulfonHSのモル比を1:8から 1:16にすることで合成される。MutS蛋白質1分 20 子あたりのピオチン分子の結合数が5分子を超えると、 Mu t S蛋白質の結合能が阻害されるので好ましくな 67.

【0018】このようにあらかじめ、捕捉可能な物質、 例えばピオチンと結合されたMu t S蛋白質を用いると とにより、比較的少量の溶液(100μ1以下)でミス マッチを含むDNAとの結合反応を行い、固相化された 捕捉可能な物質と結合し得る物質、例えばアビジンと捕 捉可能な物質、例えばピオチンを結合させることによ り、ミスマッチを含むDNAを液相中から除くことがで きる。固相化された、捕捉可能な物質と結合し得る物質 30 (F)、例えば固相化されたアビジンは、例えば磁気ビ ーズに結合されたアビジンである。この場合は磁石を接 近させてビーズを集合させ、液相のみを効率よく回収で きる。また、固相化されたストレプトアビジンは、例え ぱピーズに結合されたストレプトアビジンがある。この 場合は遠心分離によりビーズを集合させて、液相のみを 効率よく回収できる。回収された反応液はそのまま次の 反応に供することができる。

【0019】本発明において回収された反応液はそのま ま、次の増幅サイクルに供することができる。上記分離 操作はアニーリング、伸長反応、2本鎖分離の各サイク ル毎に行っても良いし、ある間隔を置いたサイクル毎に 行っても良い。また、任意のサイクルのあとに1回行っ ても良い。とのように増幅サイクルの途中でミスマッチ を含むDNAを分離すると、これが鋳型となって増幅す ることを防止することができ、従って、本来の鋳型とは 異なる配列を含むがミスマッチを含まない断片の生成を 抑制することができる。

【0020】ミスマッチ配列を含むDNA断片を分離さ

のであってもよいが、例えばDNA増幅反応の任意のサ イクル終了後に得られる集団、または、DNA増幅反応 の任意のサイクル終了後に変性し、再結合を行った集団 が含まれる。ある増幅サイクルの伸長反応で複製の誤り が起こると、その後、それが鋳型として使用されるため に、本来の鋳型とは異なる配列を含むがミスマッチを含 まない断片が生じる。この断片を一旦変性し、他の本来 の鋳型と同じ配列を持つ断片と再結合させることによ り、任意のサイクルで複製の誤りが起こった部位にミス マッチ配列を形成させることができる(図2参照)。

【0021】とのようにして得られた核酸築団に対し、

本発明の方法でミスマッチ配列を含む核酸断片を分離す ることにより、本来の鋳型とは異なる配列を含む断片を 除去することができる。上記分離操作は増幅の各サイク ル毎に行っても良いし、ある間隔を置いたサイクル毎に 行っても良い。また、任意のサイクルのあとに1回行っ ても良い。このように増幅サイクルの途中でミスマッチ を含むDNAを分離すると、これが鋳型となって増幅す ることを防止することができ、従って、本来の鋳型とは 異なる配列を含むがミスマッチを含まない断片の生成を 20 抑制することができる。DNA増幅反応はPCR、NA SBA、鎖置換増幅、3SRなどが含まれる。

【0022】PCRとは、下記工程を含む核酸配列の増 幅方法である。

工程A. 必要により標的核酸を熱変性して、1本鎖核酸 とする:

工程 B. 該 1 本鎖核酸と標的核酸に相補的な塩基配列を 有する正方向および逆方向プライマーおよび4種のdN TPを熱安定性DNAポリメラーゼを含む級銜溶液中で 反応させて、1本鎖核酸に上記プライマーをアニールさ 30 せ、プライマー伸長反応を行う:

工程 C. ブライマー伸長物を部売りして、1 本鎖とす

工程D. 上記工程B. および工程C. を繰り返す。

【0023】NASBAおよび3SRとは、下記工程を 含む核酸配列の増幅方法である。

工程A. 標的核酸を必要により変性処理した1本鎖の第 1鋳型に、第1鋳型の核酸配列(RNA)に対して充分 に相補的な配列およびその5' 末端側にプロモーター配 列を有する第1プライマーをハイブリダイズさせ、RN A依存DNAポリメラーゼにより伸長させて、第1鋳型 RNAに相補的な第2鋳型である第1プライマー伸長物 (DNA)を得る:

工程B. 第1鋳型DNAから第2鋳型DNAを分離し て、1 本鎖の第2鋳型核酸(DNA)を得る:

工程C. 1本鎖の第2鋳型DNAに、第2鋳型の核酸配 列(DNA)に相補的な核酸配列(DNA)を有する第 2プライマーをハイブリダイズさせ、DNA依存DNA ポリメラーゼにより伸長し、第2鋳型DNAに相補的な **第2プライマー伸長物(DNA)を得、このようにして 50 結合した物質を固相化したストレプトアビジンと結合さ**

根的核酸配列に上流にプロモーター配列を有する2本鎖 DNA中間体を生成させ:

工程D. 前記プロモーター配列を認識することができる DNA依存RNAポリメラーゼを用いて、前記2本鎖D NA中間体から前記標的核酸の多数のRNAコピーを増 加させ:

工程E、必要により、前記RNAコピーを用いて、下記 工程1~4を必要な回数繰り返す。

【0024】NASBAは工程B. においてRNase 10 Hを使用し、3SRは熱変性により第1鋳型DNAから 第2鋳型DNAを分離する。

【0025】鎖置換増幅とは、下配工程を含む核酸配列 の増幅方法である。

工程A. 少なくとも1つが置換された過剰量のデオキシ ヌクレオシド3リン酸、5′→3′エキソヌクレアーゼ 活性を欠くDNAポリメラーゼ、標的配列の1本鎖に相 補的で、51 末端にエンドヌクレアーゼのための認識配 列を有する複数のプライマー、および前記認識配列から なる2本鎖の一方の鎖が置換塩基対を含む場合にいずれ か一方の鎖を切断できるエンドヌクレアーゼからなる反 応混合物を標的核酸配列に添加し:

工程B. 反応産物を生成するのに充分な時間、反応混合 物と1本鎖断片を反応させる。

【0026】本発明の具体的な実施態様としては、2本 鎖DNA集団にビオチン化したミスマッチ結合物質(高 度好熱菌由来のDNA修復に関与する蛋白質)を接触さ せ、ミスマッチ配列を含む2本鎖DNAと結合させ、該 結合した物質を固相化したストレブトアビジンと結合さ せ、該DNA集団からミスマッチ配列を含む2本鎖DN Aを分離することよりなる方法がある(図1参照)。

【0027】さらに具体的な実施態様としては、2本鎖 DNA集団に、ビオチン化したサーマス・サーモフィラ ス(Thermus thermophilus)由来のMu t S 蛋白質を接触 させ、ミスマッチ配列を含む2本鎖DNA断片と結合さ せ、該結合した物質を固相化したストレプトアビジンと 結合させ、該DNA築団からミスマッチ配列を含むDN Aを分離する方法がある。

【0028】本発明の別な実施態様としては、DNA増 幅反応の任意のサイクル終了後に得られる2本鎖DNA 集団に、ビオチン化した2本鎖DNAのミスマッチ配列 に特異的に結合する物質を接触させ、ミスマッチ配列を 含む2本鎖DNAと結合させ、該結合した物質を固相化 したストレプトアビジンと結合させ、該DNA線団から ミスマッチ配列を含むDNAを分離する方法がある。

【0029】本発明のさらに別な実施態様としては、D NA増幅反応の任意のサイクル終了後に変性し、再結合 して得られる2本鎖DNA集団に、ビオチン化した2本 鎖DNAのミスマッチに特異的に結合する物質を接触さ せ、ミスマッチ配列を含む2本鎖DNAと結合させ、該

10

せ、該DNA集団からミスマッチを含むDNAを分離する方法もある。

【0030】本発明としては、DNA増幅反応の任意のサイクル終了後に得られる2本鎮DNA集団とビオチン化した高度好熱菌由来のMutS蛋白質を接触させる工程を、DNA増幅反応の任意のサイクルにおけるブライマーと鋳型のアニーリングまたはブライマーの伸長反応またはその両方の反応で行い、それらの反応終了後、該物質を固相化したストレブトアビジンと結合させ、該DNA集団からミスマッチ配列を含むDNA断片を分離する方法もある。

【0031】本発明は、捕捉可能な物質(B)を結合した2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結合する物質

(C) および該捕捉可能な物質(B) を捕捉しうる固相 化した物質(F)を含むことを特徴とするミスマッチを 含むDNA断片を分離するための試棄であり、その一実 施態様としてはビオチン化した2本鎖DNAのミスマッ チに特異的に結合する物質および固相化したアビジン類 を含む。2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結合する物 質1分子あたりに結合された捕捉可能な物質(B)の分 子数は、1~10、好ましくは1~2である。捕捉可能 な物質(B)を結合した2本鎖核酸のミスマッチに特異 的に結合する物質(C)を含む試薬は、他に蒸留水、バ ッファーを含む。また、該捕捉可能な物質(B)を捕捉 しうる固相化した物質(F)は、捕捉可能な物質(B) を結合した2本鎖核酸のミスマッチに特異的に結合する 物質(C)を含む試薬と別個な試薬とすることが好まし い。該捕捉可能な物質(B)を捕捉しうる固相化した物 質(F)は捕捉可能な物質(B)より多いことが好まし 44

[0032]

【実施例】次に本発明を実施例を用いて説明する。

実施例1 サーマス・サーモフィラス(Thermus thermop*)

* hi lus) HB8株由来のMu tS蛋白質のビオチン化反応 サーマス・サーモフィラス(Thermus thermophilus)HB 8株由来のMu t S蛋白質(以下、TthMutSと記す)の 調製は、髙松らによって開示された方法(Nucleic Acids Research, 24 640-647, 1996)に従った。ビオチン化反 応はイムノプローブTMピオチニレーションキット (シ グマ社製)を使用した。精製されたTthMutS 250μg とビオチンアミドカプロエート-N-ヒドロキシサルフ ォスクシニミドエステル(BAC-SulfoNHS)10μgとを 0. 1Mリン酸ナトリウム級衝液(pH7.5) 100m1中 10 で室温で30分間反応した。反応液を10mMリン酸ナ トリウム液で緩衝化したセファクリルG-25カラム(1 cmのX 5cm)にかけ、未反応の BAC-SulfoNHS と TthMutS を分離した。Tthwits 1分子あたりに結合されたビオチ ン分子の数を、上記キットに添付された試薬を用いて、 アビジンーHABAアッセイによって測定した。その結 果、TthMuts 1分子あたり2.5個のピオチン分子が結 合されていた。

【0033】<u>実施例2</u> pMOL21のPCRによる増 20 幅

プラスミド、pMOL21(奈良先端大学 真木教授より入手)はその分子中にアンビシリン耐性遺伝子及び r p s L遺伝子を有する。 r p s L遺伝子の産物は大腸菌細胞内12S r R N A に結合することにより、その細胞をストレブトマイシン感受性とする。従って、この遺伝子に変異が生じ産物が機能しなくなったとき、その細胞はストレブトマイシン耐性となる。D N A 増幅産物中に含まれる複製の誤りの有無を評価するため、このブラスミドをP C R により増幅し、自己環状化した後、このプラスドでもって大腸菌を形質転換し、ストレブトマイシンを含む培地または含まない培地にて形成されたコロニー数の比をもって、その変異率を算出した。

【0034】以下に、PCRの条件を記す。

PCR反応液の調製

制限酵素EcoRlで消化されたpMOL21 増幅ブライマーPl(配列番号1)

lng 10 pmoles

増幅プライマーP2(配列番号2)

10 pmoles

Pfu用 1 0 × バッファー(Stratagene製) Pfu D N A ポリメラーゼ(Stratagene製) 5 μ l 2.5単位

2 mM dNTPs

5 μ 1 5 0 μ 1

全量

反応温度条件

94℃、30秒

55℃、30秒

72℃、3分

サイクル数 25回

【0035】得られた反応液に、以下の物質を添加し ※ ※ た。

5mg/m1 グリコーゲン (ベーリンガーマンハイム) 5μ1

5 M 酢酸アンモニウム 5 0 μ l

イソプロパノール 100μ1

【0036】室温で上記反応液を10分間放置した後、 50 15000rpmで10分間遠心分離し、DNA沈殿を回収

した。75%エタノール50μ1で洗浄し、乾燥した 後、蒸留水45 µ1に溶解した。これに10×Hバッフ ァー(東洋紡)5μ1、EcoRI(東洋紡)10単位 を加え、37℃で16時間反応した。反応終了後、フェ ノール抽出、クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行 い、50μ1のTEパッファーに溶解して、pMOL2 1 増幅産物を得た。

*【0037】実施例3 ビオチン化TthMutSによるミス マッチを含むDNA断片の分離変性および再結合 実施例2で得られたpMOL21増幅産物を変性し、再 結合させ、複製の誤りが起こった部分にミスマッチを形 成させた。変性および再結合の条件は以下の通りであ

反応液

)

pMOL21增幅産物 20%PEG20000 10×Hバッファー(東洋紡) 3141 $5 \mu 1$ $4 \mu 1$

上記反応液を94℃、2分加熱した後、約2℃毎分で3 7℃まで冷却した。

※【0038】ビオチン化TthMutSによるミスマッチを含 むDNA断片の分離のために、下記反応液を用意した。

蒸留水 変性再結合したDNA 10×TthMutSパッファー $12\mu1$ $4\mu 1$ $2 \mu 1$

(500mMTris-HC1 (pH7. 5), 1mM EDTA, 5mM MgCl₂、7mM2メルカプトエタノール)

ピオチン化TthMutS

 $2 \mu l$

【0039】上記反応液を60℃、30分保温したの ち、あらかじめ1×TthMutS パッファー50μ1で3回 洗浄したストレプトアビジン磁気ビーズ (ダイナル) 0. 5mgを懸濁した。室温で5分間放置したのち、磁 気スタンドでピーズを寄せ、上清を回収した。回収した 反応液のうち2μ1をとり、ライゲーションハイ (東洋 紡) 2μ1と混合し、室温で2時間反応した後、大腸菌 MF101のコンピテントセル200µ1に加えた。氷 上で30分間放置した後、42℃で30秒間保温し、直 後に氷上に戻した後、SOC培地800µ1を加え、3 7°Cで1時間保温した。このうち、100 µ 1をアンピ 30 分離されたことを示す。 シリン100μg/m1を含むLB培地ブレート上で、 他の900 μ1をアンピシリン100 μg/m1および ストレプトマイシン200 µg/m1を含むLB培地プ★

20★レート上で20時間培養した。アンビシリンを含む培地 で形成されたコロニー数(Ca)、アンピシリン及びス トレプトマイシンを含む培地で形成されたコロニー数 (Cb)をそれぞれ計数し、下記式により変異率(m. f.)を算出した。

m. f. = Cb * 100 / (Ca * 9)

【0040】図3に示されるように、TthMutSを加えて いない試料に比して、TthMutSを加えた試料は有意に変 異率が低下し、従って、変性および再結合により複製の 誤りが起こった部分にミスマッチを形成させたDNAが

【0041】実施例4 DNA増幅反応中のビオチン化 TthMutS によるミスマッチを含むDNA断片の分離

PCR反応液の調製

制限酵素EcoRIで消化されたpMOL21

lng

(pMOL21は奈良先端大 真木教授より入手) 増幅プライマーP 1

10 pmoles

増幅プライマーP2 Pfu用10×パッファー (Stratagene製) 10 pmoles $5\mu 1$

Pfu DNA ポリメラーゼ (Stratagene製) 2 mMdNTPs

2.5単位 $5 \mu 1$

全鼠

反応温度条件 94℃、30秒

55℃、30秒 72℃、3分

 $50\mu1$

【0042】反応サイクル5回目のアニーリング開始時 (55℃、30秒開始時) にピオチン化TthMutS 1 μ g、または10回目のアニーリング開始時(55℃、3 0秒開始時)にビオチン化TthMutS 2μgを反応液に添 加した。それぞれ伸長反応終了時(72℃、3分終了

時) にあらかじめ1×TthMutS バッファー50μ1で3 回洗浄したストレプトアビジン磁気ビーズ (ダイナル) 0.2mg(反応サイクル5回目の場合)または0.4 mg (反応サイクル10回目の場合)を懸濁した。室温 50 で5分間放置したのち、磁気スタンドでピーズを寄せ、

13 上清を回収した。回収した反応液は引き続いて増幅反応

*【0043】25回サイクルが終了した反応液につい て、以下の物質を添加した。

5mg/m1グリコーゲン(ベーリンガーマンハイム) 5 M酢酸アンモニウム イソプロパノール

 $5\mu 1$ $50\mu 1$

100 \mu 1

室温で10分間放置した後、15000 rpmで10分間遠 心分離し、DNA沈殿を回収した。75%エタノール5 0 μ 1 で洗浄し、乾燥した後、蒸留水45 μ 1 に溶解し た。 これに10×Hバッファー (東洋紡) 5 μ1、E c o R I (東洋紡) 10単位を加え、37℃で16時間反 10 応した。反応終了後、フェノール抽出、クロロホルム抽 出、エタノール沈殿を行い、50µ1のTEバッファー に溶解した。このうち、2μ1をとり、ライゲーション ハイ(東洋紡)2μ1と混合し、室温で2時間反応した 後、大腸菌MF101のコンピテントセル200μ1に 加えた。氷上で30分間放置した後、42℃で30秒間 保温し、直後に氷上に戻した後、SOC培地800µ1 を加え、37℃で1時間保温した。このうち、100 µ 1をアンピシリン100μg/m1を含むLB培地プレ ート上で、他の900μ1をアンピシリン100μg/ m1およびストレプトマイシン200µg/m1を含む LB培地プレート上で20時間培養した。アンピシリン を含む培地で形成されたコロニー数(Ca)、アンピシ リンおよびストレプトマイシンを含む培地で形成された コロニー数(Cb)をそれぞれ計数し、下記式により変 異率(m.f.)を算出した。

m. f. = Cb * 100 / (Ca * 9)

【0044】図4に示されるように、TthMutS を加えて いない試料に比して、TthMutS を加えた試料は有意に変 異率が低下し、従って、DNA増幅反応中に複製の誤り が起こった部分のミスマッチを含むDNAが分離された ことを示す。

[0045]

に供した。

【発明の効果】本発明は2本鎖核酸、特にDNA集団に 捕捉可能な物質、例えばピオチンと結合したした2本鎖 DNAのミスマッチ配列に特異的に結合する物質を接触 させ、ミスマッチ配列を含む2本鎖DNAと結合させた 後、該物質を固相化したストレブトアビジンと結合さ せ、該DNA集団から簡便に分離することができる。

【0046】また、熱安定性に優れる高度好熱菌、サー マス・サーモフィラス (Thermus thermophilus)由来のM u t S蛋白質を用いることで、固相化あるいはピオチン 化する場合でも回収率が良くなり、かつ、その長期保存 安定性も改善される。さらには、増幅反応中の高温下で もMus蛋白質を作用させることが可能となり、DNA 増幅反応の任意のサイクルにおけるプライマーと鋳型の アニーリング、またはブライマーの伸長反応、またはそ の両方の反応で行い、それらの反応終了後、ビオチンを 固相化したストレプトアビジンと結合させ、増幅中の D NA集団からミスマッチを含むDNAを分離することも 50 可能となる。

【0047】従来から、大腸菌由来のMutS蛋白質を 固相化してミスマッチを含むDNA断片を分離する方法 が知られている(WO 95/12689, Wagner R. Nucleic Aci ds Research 23, 3944-3948 (1995)) が、この方法では 該蛋白質を固相支持担体に結合せねばならず、非常に煩 雑な工程を要し、またこれら支持担体に結合したMu t S蛋白質を用いるため、例えばDNA増幅反応液中で、 そのまま用いるには不向きであった。しかしながら、本 発明ではMutS蛋白質に捕捉可能な物質を結合し、該 物質を捕捉しうる固相化した物質を用いて、固相にMu tS蛋白質に結合したミスマッチ配列を有する核酸を液 相から容易に分離することが可能となる。

[0048]

【配列表】

配列番号:1 配列の長さ: 30 配列の型:核酸 鎖の数: 1 本鎖

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

CCCCAAAAAG

【0049】配列番号1:2

配列の長さ:28 配列の型:核酸 鎖の数:1本鎖

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

30

GGGGAATTCT TGAAGACGAA AGGGCCTC

28

30

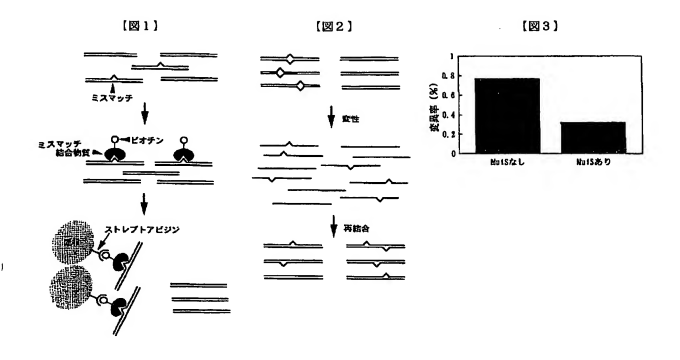
【図面の簡単な説明】

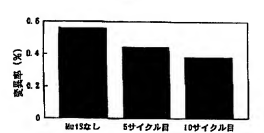
【図1】本発明のミスマッチを含む核酸を分離する過程 を示す図である。

【図2】DNA増幅反応により得られたミスマッチを有 する2本鎖核酸を変性し、増幅前の鋳型と同じ配列をも つ断片を再結合して、ミスマッチを有する2本鎖核酸を 得る過程を示す図である。

【図3】pMOL21増幅産物を変性し、再結合させ、 複製の誤りが起こった部分にミスマッチを形成させたD NA集団からピオチン化TthMutSによりミスマッチを含 むDNA断片の分離する前後でのrpsL遺伝子の変異 率を比較した図である。

【図4】pMOL21増幅反応中にピオチン化TthMutS によりミスマッチを含むDNA断片を分離した増幅産物 のrps L遺伝子の変異率を比較した図である。





【図4】

フロントページの続き

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

G 0 1 N 33/53

G01N 33/566

33/566

C12N 15/00

ZNAA

(72)発明者 川村 良久

(72)発明者 倉光 成紀

福井県敦賀市東洋町10番24号 東洋紡績株

大阪府豊中市宮山町2丁目16番41号

式会社敦賀バイオ研究所内